19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60 - 190779

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和60年(1985)9月28日

C 07 D 487/04 G 03 C 7/38

139

8115-4C 6771-2H

審査請求 未請求 発明の数 2 (全19頁)

◎発明の名称

ピラゾロ〔1,5-b〕〔1,2,4〕トリアゾール誘導体の製造

方法

到特 顧 昭59-45601

顧 昭59(1984)3月12日 æж

砂発 明 岸 者

俊 進 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

砂発 明 者

舘 侰 生 南足柄市中招210番地

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

富士写真フィルム株式 **砂出 顧**

会社

弁理士 飯田 敏三 の代 理 人

1. 発明の名称

ピラゾロ [1, 5- b][1, 2, 4]トリアゾール 鉄道体の製造方法

2.特許請求の範囲

(1) 一般式

(R₃ CO)₂ O又は(CH₃)₃

(式中Rg は水素原子、アルキル基、アリール基 又は最後 ア リール嵩を示す。) で衷わされる酸無水物とを避化縮合させて、一般

(式中、 R₁ は水素原子、アルキル基、収換アル キル基、アリール蓝又は糞換アリール蓝を示し、 R ,はアルキル基、置換アルキル基、アリール基 又は置換アリール基を示し、Xは酸根を示 **す**。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般

(式中、 R_1 、 R_2 及び R_3 は前記と同じ意味を **もつ。**)

で波わされる 7-アシル化ピラゾロ【1,5-b】 [1, 2, 4] トリアゾールを得ることを特徴とする ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール訪 導体の製造方法。

(2)一般式

in the lateral in Amberian in the

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、型換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、R₂ はアルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示す。)で表わされるトリアゾール化合物をN-アミノ化して前記一般式

(式中、 R_1 及び R_2 は前記と同じ意味をもつ。 X は酸根を示す。)

キル基、アリール基又は置換アリール基を示 ナー)

で表わされる酸無水物とを現化輸合させて、一般 式

(式中、R₁、R₂及びR₃は前起と同じ意染をもつ。)

で変わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得、これを脱アシル化接、銀元して解脱茁Yを導入して、一般式

で表されるN-アミノトリアゾリウム塩を得る特許森の範囲第 1項配載のピラゾロ [1,5-b]
[1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(3) 一般式

CH₃ CH₃
$$\bigcirc$$
 X \bigcirc N= \bigcirc N= \bigcirc R₁

(式中、 R₁ は水素原子、アルキル基、量換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、 R₂ はアルキル基、配換アルキル基、アリール 基又は置換アリール基を示し、 X は酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 。 式

(R₃ CO)₂ O 又社(CH₃)₃CCOCR₃ i i o O

(式中Rg は水素原子、アルキル基、最換アル

(式中、R₁及びR₃は將配と同じ意味をもち、 Yは水素原子またはカップリング離脱基を裹わ す。)

で変わされるピラゾロ (1,5-b)[1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法。

3 . 発明の詳細な説明

(発明の分野)

本発明は、新規なピラゾロ [1,5-b][i,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法に関する。

(発明の背景)

機関位に窒素原子を有し、この窒素原子とさら にもう 1つの窒素原子の孤立電子対を含めて10個 の * 電子の相互作用が可能な、全体で最低 2個、 最高 8個の容素原子をおする一般式





…:移りうる 3つの二重結合を示す。

・;空素又は炭素原子を示す。

で表わされる 5- 5縮合多環系化合物は造例「アザベンタレン」と呼ばれる。この化合物はこれまで構造化学的な興味、生理活性物質としての興味及び写真化学におけるマゼンタカプラーとしての興味から主に研究がなされてきた(J. Elgurea、R. Jacquier, S. Mignonac-Mondon, J. Hetero-cyclic. Chem., 10, 411 (1973), H. Koga、H. Hirobe, T. Okamoto, Chem. Pharm, Bull., 22, 482 (1974), J. Bailer, J. C. S. Perkin 1 2047 (1877), 特公昭47-27411号, 特別图50-12 8588号など参照)。

本発明者らはこのようなアザペンタレン化合物 の合成法について種々研究を重ねた結果、ある権 のN-アミノトリアゾリウム塩と酸無水物とを収 化館合させることにより新規な骨格のアザペンタレン化合物を得ることができ、味化合物がカラー 写真のマゼンタカプラーとして極めて優れた特性 を示すことを見い出し、この知見に基づき本発明 をなすに至った。

(発明の構成)

ナなわち木発明は、

1) 一般式

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、R₂ はアルキル基、最換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、Xは酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と、一

般式

(式中、Rg は水素原子、アルキル基、最換アルキル基、アリール基又は最換アリール店を示す。)

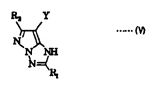
で表わされる酸無水物とを現化縮合させて一般 式

(式中、R₁、R₂及びR₃は前配と同じ意味を もつ。)

で表わされる7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得ることを特徴とする ピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導

体の製造方法、及び

2)前記一般式(N)で表わされる 7-アシル化 ピラゾロ {1,5-b}{1,2,4}トリアゾールを脱 アシル化装量元して、あるいはさらにカップリン グ雄脱蓝Yを導入して一般式



(式中、R₁ 及びR₃ は前配と同じ意味をもち、 Y は 水素 原子 又 は カップ リング 離脱 基を示 す。)

で扱わされるピラゾロ (1,5-b)[1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ
(1,5-b)[1,2,4]トリアゾール誘導体の製造 方法

を提供するものである。

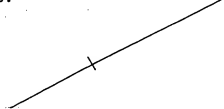
上記一般式(Ⅱ)、(Ⅲ)、(Ⅳ)、及び

(V) で表わされる化合物においてR₁及びR₃ のアルキル基はメチル、エチル、プロピル、ブチ ル 基のような低級アルキル基から炭素以子数22ま での高級アルキル店、例えば、ペンチル店、ヘキ シル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル族、 ウンデシル基、トリデシル基、オクタデシル店な どを意味し、直鎖でも分岐鎖でもよい。特にR1 としてはメチル基が好ましい。また R_1 、 R_2 の アリール基としてはフェニル基、ナフチル状など があげられ、最終アルキル基としては、ペンジル <u>焦、フェネチル基などが、置換アリール店として</u> はハロゲノフェニル基、ニトロフェニル裏、シア ノフェニル花,アルコキシフェニル基などがあげ られる。またこれらのR, 及びRg は反応に不折 性な基、例えばアルコキシル基、ニトロ基、シア ノ基、ハロゲン原子などを最換基として有してい てもよい。

次に上記一般式 (Ⅱ) 及び (Ⅳ) で表わされる 化合物中 R₂ のアルキル基としては、メチル基、 エチル基、プロビル基、プチル基などの低級アル

[1、5 - b][1、2、4]トリアゾーメル誘導体であって、R1、R2 又はR3の基上に上記のようにさらに置換機を有する化合物は、後配反応行程では従って直接得ることができるが、この行程でまず本発明の基本骨格であるピラゾロー(1、5-b][1、2、4]トリアゾール規を形成してから、後続反応によって所望の置換基へと誘導してもよい。必要な場合には7-位がアシル基、R2がベンジル基などの保護基を有する化合物で誘導してもよい。例えば後の実施例 8において示すように本発明の化合物[1]のアミノ基は公知の方法で除アニリド13などに誘導できる。

本発明方法の反応行程は、前配一般式(II)の 又がヨウ素イオンの場合について示せば次の通り である。



キル甚及びペンチル基、ヘキシル基、ドデシル基 などの高級アルキル基が含まれ、アリール基とし てはフェニル基、ナフチル基などが、最換アルー ル基としてはペンジル基、コーニトロフェニルメチル基、エーニトロフェニルメチル基をとして有して、R1 R2 にれらは、R1 である。特にR2 が最換されていてもよいでは りよい。特にR2 が最換されていていいた。 りよいもは、 OLE では、 OLE では が最後されていたが もよい。 りまりに、 OLE では最後を かまの場合は、 OLE では かまの場合は、 OLE で かまのもの。

上記一般式(Π)中、Xの酸根としては酸根、例えば塩素、臭素、ヨウ素などのハロゲンアニオン、 $NO_{2}^{(2)}$ 、 $SO_{4}^{(2)}$ 、 CH_{3} $SO_{4}^{(2)}$ 、

$$\begin{array}{c|c} \ominus & NO_2 \\ O & & O \\ \hline \\ O & & O \\ \hline \\ O & & CH_0 \\ \hline \\ O & CH_0 \\ \hline \\ CH_0 \\ \hline \\ CH_0 \\ \hline \\ O & P-C_0H_0 \\ \hline \\ C_0H_0 \\ \hline \end{array}$$

などが包含される。

なお、木発明方法により得られるピラゾロ

以下、上記反応行程式に従い本発明方法の実施 態様を説明する。

本発明においてトリアゾール化合物(IT)はオキサジアゾール(TI)と有機一級アミン(TII)との反応により容易に得られる。反応温度は通常50~150 での範囲で開始させ、脱水反応の生成水がおだやかに煮焼する条件で完結させる。反応時間は通常 0.1~ 8時間の範囲であるがこれに限定されない。なおオキサジアゾールは Ber., 32 巻787 頁(1898年)に記載の方法で合成することが

次にトリアゾール化合物(V)のアミノ化によるN-アミノトリアゾリウム塩(II)の合成は、アミノ化剤としてヒドロキシルアミンO-スルホン酸、O-(2、4-ジニトロフェニル)ヒドロキシルアミン、O-ジフェニルホスホリルヒドロキシルアミンを用いて行うことができる。本発明に使用しうるその他のアミノ化剤は、Y・Tasura at, ai, Systhesis, 1877, 1~17及び阿文飲の引倒に配金されている。このアミン化反応は、通

(DMF)、ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンなどが適常用いられるが、低級の酸無水物を反応成分として用いるときは、これを過剰 最として溶媒とすることもできる。

酸無水物(皿)の具体例としては、無水ギ酸、無水酢酸、無水プロピオン酸、無水ラウリン酸、 無水安息香酸、無水メトキシカルボニルプロピオン酸、無水エトキシカルボニルプロピオン酸、 水 4 ー (p-ニトロフェニル)酪酸などがあげられる。また上記一般式(皿)の酸無水物には配合 の場合の具体例としてあげられる。

この現化総合反応の生成物である 7 ーアシル化 ピラゾロ [1、5 - b][1、2、4]トリアゾール (IV) を脱アシル化、量元して化合物(IX)、 (X)とする。

脱アシル化は、一般的な方法に準じて、鉱酸による酸性条件下、室型~200 POで沸騰する溶剤例えば、エタノールなどを含む水溶液中で加熱温液

常、反応温度 0℃~100 ℃で 0.1~ 5時間の範囲で行う。トリアゾール化合物とアミノ化剤のモル比は一般に1:1 であるが、両者のうち安価な力を過剰に使用してもよい。

Nーアミノトリアゾリウム塩(II)と酸無水物 (皿) との膜化縮合反応は塩基の存在下で行われ る。塩基としてはアミン類、酢酸ナトリウム、ブ ロピオン酸ナトリウムなどを用いることができ る。この反応において、N-アミノトリアゾリウ ム塩に対し、酸無水物を少なくとも 3当量、塩基 を少なくとも 5当量用いることが望ましい。酸無 水物及び塩基の量がこの下限未満では、反応収率 が低下する。これは、酸無水物が前配下展未満で は、反応中間体から目的物を与えない層反応が進 行するためと考えられる。反応温度は一般に 100 ℃~180 ℃が使用できるが 120℃以上が好ま しく、反応時間は酸無水物の種類及び量により異 なり、特に制張はないが一般に0.5~20時間の義 囲である。反応溶媒は不活性溶媒であればどのよ うなものでもよく、例えばジメチルホルムアミド

することにより達成できる。これを中性に戻した 後、目的物を抽出などによる単離し、必要に応じ 精製する。

なお、 7位にN原子が結合した離脱基を導入するために、 7位をまずニトロソ化する場合には、脱アシル反応はニトロソ化と同時に行うようにしてもよい。

次に化合物(R)の量元により、 1-位の窒素 原子に結合した製物基 R₂ が除去されて 1H ーピ ラゾロ (1,5-b)(1,2,4)トリアゾール化合物 (X) が得られる。製物基 R₂ はこの量元処理に より舒適に除去し得るものを選択することが望ま しい。 このような保機基については、例えば Mcomie等 Protective Groups in Organic Chemistry (1973年、Plenum社刊) あるいは、 T. W. Green 基 Protective Groups in Organic Synthesis (1981年、Wiley-Interscience社刊) に多く記載されている。この中でも、本発明に使 用するのに舒ましいR₂としては、

-с н 2 с 8 н 5 , -с н (с 8 н 5) 2 .

 $-CH_{2}C_{8}H_{3}-3$, 4- (OCH₃)₂,

-CH, C, H, -0-NO2,

-CH 2 C 8 H 4 - P - O CH 3 ,

-CH (Cg H4 - p - OCH3) 2,

一C H₂ - 2-ピリジル-N-オキシド

の反応条件としては、接触量元あるいはアルカリ 金属による量元などがある。この例をあげると、 パラジウム風/水素、パラジウムー炭素/水素、 パラジウムーアルミナ/水素、ナトリウム/液体 アンモニア、リチウム/液体アンモニアなどがあ る。なかでもナトリウム金属/液体アンモニウム が高い収率を与える。

などが为る。これらの置換蓋R2 を除去するため

上記反応行程の各工程で、得られる所望化合物は何ら単離することなく引き続く反応に供してもよいが、通常適当な単離手段により単離指製される。このような手数としては例えば溶媒拍出法、再結晶法、ろ過法、カラムクロマトグラフィー、 障層クロマトグラフィー等を例示できる。

本発明法において、一般式(X)で変わされる

IH - ピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物をさらに処理して『位に周知のカップリング離脱基を導入し前配一般式 (V) で表わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物としてもよい。このことは、写真系でカプラーとして使用される化合物に関し、ハロゲン化鎖によって酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とのカップリング反応速度の調整及び使用銀量の削減のため適宜に行われている手法であり、それ自体公知のことである。

以下にカップリング離脱基の一般的な導入法について説明する。

(1)酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母はカプラー、ピラゾロ [1,5 - b] トリアゾール型カプラーと、芳香族一級ア ミンの酸化生成物とを反応させて色素を形成さ せ、それを酸触媒の存在下で加水分解してケトン 体とし、このケトン体をPd - 炭酸を触媒とする 水素銀加、2 n - 母酸による量元又は水素化ホウ 素ナトリウムによる量元処理して、 7-ヒドロキ

シーピラゾロ [1,5-b] トリアゾールを合成することができる。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結したカプラーが合成できる。 (米国特許 3,828,831号、特別以57-70817 号参照)

(2) 窒素原子を連結する方法

空業原子を連結する方法には大きく分けて 3つの方法がある。第 1の方法は、米国特許 3、418、381 号に配載されているように適当なニト ロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、 それを適当な方法で避元(例えば、Pdー炭楽等 を触媒とする水素添加法、塩化第一スズ等を使用 した化学超元法)し、アーアミノーピラゾロ〔1、 5 - b〕トリアゾールとして各種ハライドと反応 させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第 2の方法は、米ធ特許第 3,725,087号に記載の方法、 すなわち、 直当なハロゲン化剤、 例えば、 塩化スルフリル、塩素ガス、 臭素、 N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミド等によって 7位をハロゲン化し、その後、特公刚58

131.

- 45135号に記載の方法で宣素へテロ頭を適当な 塩基無振、トリエチルアミン、水酸化ナトリウ ム、ザアザビシクロ [2, 2, 2]オクタン、無水炭 酸カリウム等の存在下で置換させ、 7位に宣素原 子で適結したカプラーを合成することができる。 酸素原子で適結した化合物のうち、 7位にフェノ キシ基を有する化合物もこの方法で合成すること ができる。

第 3の方法は、 8 × または10 × 電子系芳香飯童 素 ヘテロ環を 7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭57 - 38577号に配載されているように 前記第 2の方法で合成した 7 - ハロゲン体に対し て 2倍モル以上の 8 × または10 × 電子系芳香飯童 素 ヘテロ環を抵加し50~150 ℃で無溶媒加熱する か、またはジメチホルムアルデヒド、スルホラン またはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロ よって 7位に窒素原子で連結した芳香飯童素ヘテロ 頭蓋を導入することができる。

(3) イオウ原子を避結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ選メルカプト基 が 7位に重換したカプラーは米国特許3,227,554 号に記載の方法、すなわちアリールメルカプ タン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応する ジスルフイドをハロゲン化炭化水素系溶媒に溶解 し、塩素または塩化スルフリルでスルフェニルク ロリドとし非プロトン性溶媒中に溶解した 4当量 ピラゾロ {1,5-6] トリアゾール系カプラーに 抵加し合成することが出来る。アルキルメルカブ ト基を 7位に導入する方法としては米国特許 4,284,723 号記載の方法、ナなわちカプラーの カップリング活性位置にメルカプト基を導入し、 このメルカプト基にハライドを作用させる力洗と S~(アルキルチオ)イソチオ尿素塩酸塩(又は 臭素塩酸)によって一工程で合成する方法とが有 効である。

また、本発明方法においては、一般式(X) 及び(V)で表わされるピラゾロ {1,5-b} [1,2,4] トリアゾール化合物の 2位及び 8 位の最後基B,及びB3をそれ自体公知の方法、

スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル 基、ヘテロ頭オキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニルを、オスホニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基を表わし、Yは大大の大力の大力を対して、アリングを設する基を表わし、R4、R5以より、2個の基となりピス体を形成してもよく、

また一般式(X1)で変わされる部分がビニル単量体に含まれるときは、 R_4 又は R_5 の い ず れかは単なる結合又は連結基をあらわし、これを介して一般式(X1)で変わされる部分はビニル基に結合する。

さらに詳しくは、R₄、R₅は各々水素以子、 ハロゲン原子(例えば、塩素原子、臭素原子、 例えば上記カップリング離脱基の導入方法に準 じ、適宜処理して、写真化学的に許容される所望 の基に変換してもよい。

こうして木発明力法を利用して誘導されるピラ ゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体は 次の一般式で変わすことができる。

但し、式中、R4、R5 は水素原子または量換 基を表わし、Y は水素原子またはカップリング 施脱基を表わす。好ましくは、R4、R5 は水素原子、内口ゲン原子、脂肪族基、アリール基、ヘテロ 顕基、シアノ基、アルコキシ基、アリールオキシ 基、アシルアミノ基、アニリノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニルアミノ基、

等) アルキル基(炭素数 1~32の直鎖、分核鎖ア ルキル英、アラルキル堇、アルケニル蓋、アルキ ニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル 基、で、これらは酸素原子、窒素原子、イオウ原. 子、カルボニル益で遊詰する置換蓋、ヒドロキシ 益、アミノ基、ニトロ基、カルポキシ基、シアノ 差、又はハロゲン原子で置換していてもよく、 例 えば、メチル基、プロピル基、ヒープチル基、ト リフルオロメチル盖、トリデシル盖、 2ーメタン スルホニルエチル基、 3- (3-ペンタデシル フェノキシ) プロピル基、 3- (4- { 2- { 4 - ((- ヒドロキシフェニルスルホニル)フェノ キシ】ドデカンアミノ】フェニル】プロピル基、 2-エトキシトリデシル基、トリブルオロメチル 基、シクロペンチル基、 3- (2、 4-ジーヒー アミルフェノキシ) プロピル基、等) アリール基 (例えば、フェニル基、4-1-ブチルフェニル 益、 2, (ージーヒーアミルフェニル基、 (ーテ トラデカンアミドフェニル基、等)、ヘテロ環基 (例えば、 2-フリル基、 2-チェニル基、・2ピリミジニル基、 2-ペンゾチアゾリル基、 等)、シアノ基、アルコキシ基(例えばメトキシ 盆、エトキシ基、 2-メトキシエトキシ基、 2-ドデシルエトキシ基、 2ーメタンスルホニルエト キシ基、等)、アリールオキシ基(例えば、フェ ノキシ苗、 2-メチルフェノキシ苗、 4-t-ブ チルフェノキシ基、等)、アシルアミノ基(例え は、アセトアミド基、ペンズアミド基、テトラデ カンアミド基、α-(2,4-ジーヒーアミルフ ェノキシ) プチルアミド基、γ-(3-t-ブチ ルー4-ヒドロキシフェノキシ) ブチルアミド 益、αー(4− (4−ヒドロキシフェニルスルホ ニル)フェノキシトデカンアミド基、等)、アニ リノ茲(例えばフェニルアミノ茘、 2ークロロア ニリノ基、 2-クロロー 5-テトラデカンアミノ アニリノ基、 2-クロロー 5-ドデシルオキシカ ルポニルアニリノ益、N-アセチルアニリノ族、 2-10ロー 5- (a- (3-t-ブチルー 4-ヒドロキシフェノキシ)ドデカンプミド)アニリ ノ基、等)、ウレイド基、例えば、フェニルウレ

イド基、メチルウレイド基、N。Nのジプチルウ レイド基、等)、スルファモイルアミノ基(例え ば、N,N-ジプロピルスルファモイルアミノ 基、N-メチルーN-デシルスルファモイルアミ ノ盐、等)、アルキルチオ基(例えば、メチルチ オ基、オクチルチオ基、テトラデシルチオ基、 2 - フェノキシエチルチオ基、 3-フェノキシプロ ピルチオ基、 3- (l-t-プチルフェノキシ) プロピルチオ基、等)、アリールチオ基(例え ば、フェニルチオ基、 2ープトキシー 5ーt-オ クチルフェニルチオ基、 3-ペンタデシルフェニ ルチオ基、 2-カルボキシフェニルチオ基、 テトラデカンアミドフェニルチオ基、等)、アル コキシカルポニルアミノ基(例えば、メトキシカ ルポニルアミノ基、テトラデシルオキシカルボニ ルアミノ盖、等)、スルホンアミド盖(例えば、 メダンスルホンアミド基、ヘキサデカンスルホン アミド基、ペンゼンスルホンアミド基、Pートル エンスルホンアミド盆、オクタデカンスルホンア ミド基、 2ーメチルオキシー 5ーヒープチルペン

ゼンスルホンアミド基、等)、カルパモイル法 (例えば、N-エチルカルパモイル基、N,N-ジプチルカルバモイル基、N-(2-ドデシルオ キシエチル) カルパモイル茜、NーメチルーNー ドデシルカルパモイル基、N - (3- (2 。 4-ジーtert-アミルフェノキシ) プロピル} カ ルパモイル益、等)、スルファモイル益(例え ば、N-エチルスルファモイル基、N,N-ジブ ロピルスルファモイル基、N'- (2-ドデシルオ キシエチル) スルファモイル盖、N-エチルーN - ドデシルスルファモイル基、N.N-ジエチル スルファモイル基、等)、スルホニル盐(例え ば、メタンスルホニル基、オクタンスルホニル 蒸、ベンゼンスルホニル蒸、トルエンスルホニル 塩、等)、アルコキシカルポニル盐(例えば、 🗡 トキシカルボニル蓝、ブチルオキシカルボニル **塩、ドデシルオキシカルボニル基、オクタデシル** オキシカルボニル苗、等)、ヘテロ頃オキシ茂 (例えば、 1ーフェニルテトラゾールー 5ーオキ シ基、 2-テトラヒドロピラニルオキシ基。 等)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ基。

等)、カルバモイルオキシ基(例えば、N-メチ ルカルバモイルオキシ基、N-フェニルカルバモ イルオキシ基、等)、シリルオキシ基(例えば、 トリメチルシリルオキシ蕗、ジプチルメチルシリ ルオキシ並、等)、アリールオキシカルポニルア ミノ益(例えば、フェノキシカルポニルアミノ基 等)、イミド基(例えば、N-スクシンイミド 基、N-フタルイミド基、 3-オクタデセニルス ルシンイミド基、等)、ヘテロ度チオ基(例えば、 2-ベンゾチアゾリルチオ基、 2、 4-ジーフ ェノキシー 1。 3. 5-トリアゾールー 8-チオ - 2- ピリジルチオ基、等)、スルフィニル基 (何えば、ドデカンスルフィニル基、 3ーペンタ デシルフェニルスルフィニル萬、 3-フェノキシ プロピルスルフィニル基、等)、ホスホニル基 (例えば、フェノキシホスホニル基、オクチルオキ シホスホニル基、フェニルホスホニル基、等)、 アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキ シカルポニル茜、等)、アシル茜(例えば、アセ チル基、 3-フェニルプロパノイル基、ペンゾイ

ル基、 4-ドデシルオキシペングイル基、等)を 表わし、

¥は水素原子、ハロゲン原子(例えば、塩素原 子。臭素原子、ヨウ素原子等)、カルボキシ茲、 又は歐素原子で遺結する基(例えば、アセトキ シ茲、プロパノイルオキシ基、ベンゾイルオキシ 益、 2、 4ージクロロベンゾイルオキシ茲、エト キシオキザロイルオキシ基、ピルピニルオキシ 苏、シンナモイルオキシ基、フェノキシ基、 4-シアノフェノキシル基、 4ーメタンスルホンアミ ドフェノキシ芷、 4ーメタンスルホニルフェノキ シ基、αーナフトキシ基、 3ーペンタデシルフェ ノキシ基、ペンジルオキシカルポニルオキシ基、 エトキシ基、 2-シアノエトキシ基、ペンジルオ キシ苗、 2-フェネチルオキシ苗、 2-フェノキ シエトキシ基、 5-フェニルテトラゾリルオキシ 益、 2-ベンゾチアゾリルオキシ茲、等)、 宜素 **京子で進結する基(例えば、ペンゼンスルホンア** ミド基、N-エチルトルエンスルホンアミド基、 ヘプタフルオロプタンアミド荘、 2. 3. 4.

オクタンスルホンアミドフェニルチオ基、ペンジルチオ基、2-シアノエチルチオ基、1-エトキシカルボニルトリデシルチオ基、5-フェニルー2、3、4、5-テトラゾリルチオ基、2-ペンソチアゾリル基、チオシアノ基、N、N-ジェチルチオカルボニルチオ基、ドデシルオキシチオカルボニルチオ基、等)、炭素原子で進動する基(例えば、トリフェニルメチル基、ヒドロキシメチル基、N-モルホリノメチル基、

但し R_8 、 R_7 は水素原子、アルキル店、アリール基、ヘテロ項基を表わし、 R_4 、 R_5 は す でに定義したと同じ意味を有する、等)、を扱わす。

 R_4 、 R_5 または Y が 2 値の基となって ピス 4 を 形成 する 2 値の 基を さらに 詳しく 述べれば、

5. 8-ペンタフルオロペンズアミド基、オク タンスルホンアミド基、p-シアノフェニルウレ イド基、N,N-ジエチルスルファモノイルアミ ノ基、 1- ピペリジル基、 5、 5- ジメチルー 2. 4-ジオキソー 3-オキサゾリジニル基、 1 - ペンジルーエトキシー 3-ヒタントイニル基、 2N-1, 1-ジオキソー 3 (2H) -オキソー 1, 2-ベンゾイソチアゾリル盐、 2-オキソー 1, 2-ジヒドロー 1-ピリジニル基、イミダゾ リル基、ピラゾリル基、 3, 5-ジェチルー 1, 2, 4-トリアゾールー 1-イル、 5又は 8-プ ロモベンゾトリアゾールー 1ーイル、 5ーメチル - 1, 2, 3, 4-トリアゾールー 1-イル基、 ベンズイミダゾリル基、 4ーメトキシフェニルア ゾ基、 4ーピパロイルアミノフェニルアゾ基、 2 ーヒドロキシー 4ープロパノイルフェニルアゾ **蒸、等)、イオウ原子で連結する蓋(例えば、フ** ュニルチオ基、 2-カルボキシフェニルチオ基、 2- メトキシー 5- t - オクチルフェニルチオ 盖、 しゃメタンスルホニルフェニルチオ基、 しゃ

R₄ 、R₅ は置換又は無置換のアルキレン基、例 えば、メチレン基、エチレン基、 1・10-デシ レン基、-CH₂ CH₂ -O-CH₂ CH₂ -、 等)、置換又は無置換のフェニレン基(例えば、 1、 4-フェニレン基、 1、 3-フェニレン 基、

- N H C O - R ₈ - C O N H - 基(R ₈ は置換も しくは無置換のアルキレン基又はフェニレン基を 表わし、例えば

- инсосн, сн, соин.

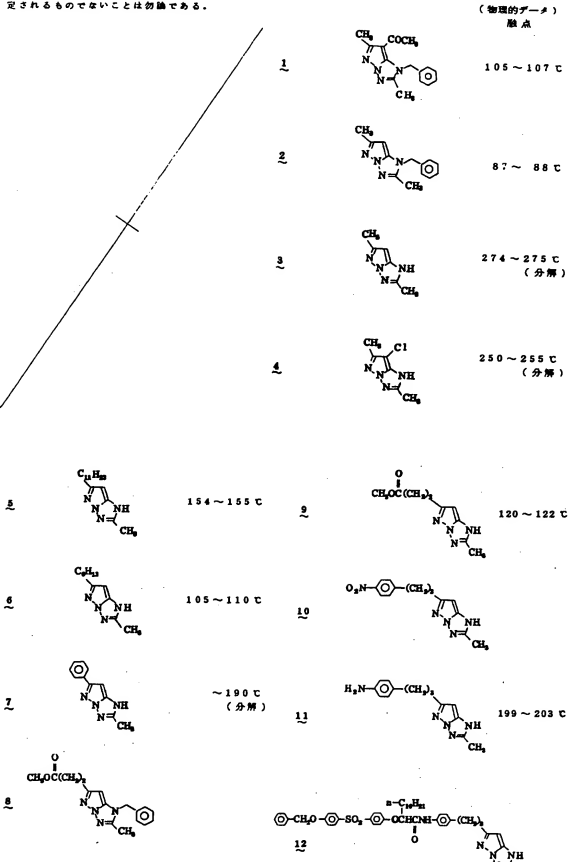
を示す。)である。

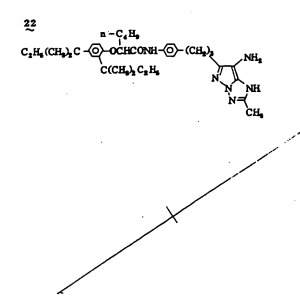
次に、上記一般式(20)で変わされるピラゾロ [1,5 - b][1,2,4]トリアゾール調導体の具体 領を以下に例示するが、本発明はこれによって限

A STATE OF THE PROPERTY OF THE

特局昭60-190779 (10)

定されるものでないことは勿論である。





7.77

(発明の効果)

本発明によれば、カラー写真のマゼンタカプラーとして、また、写真用増感色素製造の中間体として有用な、新規なアザペンタレン化合物であるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体を製造することができる。また本発明の化合物は、生理活性物質として使用できる可能性を有し、さらに医楽品製造の中間体となりうる。

この化合物は、芳香菓一級アミンの酸化生成物 とカップリングして、極めて色相良好でかつ従来 のピラゾロン系の色素より、光、熱堅牢性が優れ たマゼンタ色素を生成する。

(実施例)

次に木発明を実施例に基づきさらに詳細に設明 する。

実施例 1 (例示化合物 1, 2, 3の合成)
(A) 1-アミノー 4-ペンジルー 3, 5-ジメ

2.400°94



Control of the Control

95 C

$$(H_{a}) \longrightarrow (H_{b}) \longrightarrow (H_{a}) \longrightarrow (H_{a}) \longrightarrow (H_{b}) \longrightarrow (H_{$$

なお以下の実施例中、(II)として、特に断わらない限り、この 1ーアミノー 4ーペンジルー3。5 ージメチルトリアゾリウムヨージドを使用した。

(1) テトラアセチルヒドラジンの熱分解により得られる 2.5-ジメチルー 1.3.4-オキサジア ゾール (型) 19g (0.18mol) とペンジルアミン 31g (0.28 mol) を110 ℃で 4時間反応させ、 4-ペンジルー3.5 -ジメチルー 1.2.4-トリア ゾール (町) 28gを得た。収率73%、磁点125 ~ 127 ℃。

ヒドロキシルアミン - O - スルホン酸 88g (0.58mol) と水酸化カリウム40g (85%、0.81mol) とから調製したヒドロキシルアミン - O -

り)加え、さらにこの温度で 2時間便拌した。ジクロロエタンを減圧留去後、 100m 2 の水に残能を溶かし、57%のヨウ化水素酸水溶液で P H を 3 にした。 2.4 ージニトロフェノールが折出してくるが、酢酸エチルで抽出 (3回)して除去した。水層を濃縮し、残液をエタノールから供給品させて(11)を収率70%で得た。

なお、アミノ化剤として、〇一ジフェニルホスフィニルヒドロキシルアミン(Synthesis, 592 (1882),Tetrahedron Lett. , 23 , 3835 (1882))を使用する場合もほぼ同様に行うが、この場合、ヨウ化水素酸で処理後、抽出することなくジフェニルホスフィン酸をろ過により回収 (90%以上) することができた。

(B) 7-アセチル- 1-ベンジル- 2.8-ジメ チルピラゾロ [1.5- b] [1.2.4] トリアゾー ル (1)の合成 CH₃

$$(B) \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow COCH_{s}$$

$$N = CH_{s}$$

$$CH_{s}$$

$$CH_{s}$$

スルホン酸カリウムの水溶液と上記トリアゾール (引) 75g (0.4moli) とを80~90でで 6時間 反応させ、室温に戻したのち、50%の炭酸カリウム かかった。 生成した 確かり ウムを 3回動した。 生成した 確か りつムを 3回動 した。 この クロロホルム抽出液から出発物質 であるトリアゾールが44g (59%) 回収された。 水層を水冷下57%ョウ化水素酸水溶液で p H 3に すると結晶が析出した。この結晶を 3別し、 - 20ででエタノールから再結晶することにより (11) 33g (31%) を装黄色結晶として得た。

(ii) アミノ化剤としてO-(2.4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン(J. Org. Chem. 38
 1238 (1973)) を使用して、次のようにして(II) を合成した。

4-ペンジルー1.2.4 -トリアゾール (可) 35 8 (0.18 mol) をジクロロエタン 300m g に加 え、70℃に加熱下に撤しく提辞し、この中に O -(2.4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン 25 g (0.13 mol) を少しずつ (約35分間にわた

N-アミノトリアゾリウムヨージド(II) 8g (0.025mol)をDMF(ジメチルホルムアミド)50m2に溶かし、無水酢酸40m2を加え、120でに加熱した。次いで酢酸ナトリウム12.5gを加え、120~130でで 4時間優拌した。DMF、無水酢酸などを減圧留去後、飽和の皮酸ナトリウム水溶液で塩蒸性としたのちクロロホルムで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶解を留去したところ褐色の抽状物が得られた。これをn-ヘキサン一酢酸エチルの溶解系でシリカゲルカラムにより持製して、7-アセチルー1-ベンジルー2.8-ジメチルピラゾロ「1,5-b] [1.2.4]トリアゾール(1)3.2 g (47%)を得た。触点 105~107℃

核磁気共鳴スペクトル(CDC1₃) & (ppm): 2.38(3H, s) 2.43(3H, s) 2.60(3H, s) 5.80(2H, s) 7.0 ~7.2(2H) 7.2 ~7.38(3H)

(C) 1 - ペンジルー 2.6-ジメチルピラゾロ[1.5-b] (1.2.4] トリアゾール(2) の合成

2772727

2g(7.5 mmol)を20m2のエタノールに溶かし、これに濃塩酸20m2を加え、加熱蒸洗する。約 8時間後エタノールを採圧留去し、重炭酸ナトリウムの飽和水溶液で塩基性にしたのち所酸エチルで抽出するとほぼ純粋な脱アセチル化 1ーペンジルー 2.8-ジメチルピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール(2) 1.8 g(85%)を得た。融点87~88℃

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃)
8 (ppm):2.32(3H, s) 2.44(3H, s) 5.02
(2H, s) 5.22(1H, s) 7.10~7.40(5H)
(D) 1 H - 2.8 - ジメチルピラゾロ [1.5 b] [1,2,4] トリアゾール(3)の合成

(18, *)

〈実施例 2〉 (例示化合物 5の合成)

$$(1) \longrightarrow N_{N-CH_{6}} \longrightarrow N_{N-CH_{6}} \longrightarrow N_{N-CH_{6}} \longrightarrow \underbrace{C_{11}H_{29}}_{C_{11}H_{29}} \longrightarrow \underbrace{5}$$

実施例 1で示したN-アミノトリアゾリウムコージド(II) 5g (18mol) と 5当最の無水ラウリン酸 30g (78mol) 及びトリプロピルアミン11g (77mol) をDMF 100m2中 140~150 ℃で約10時間加熱した。DMFをエバポレータで除き酢酸エチルを加え、析出した未反応の無水ラウリン酸をろ過により除きろ液を分液ロートに移り、分液した。水層をさらに 2回酢酸エチルで納出し、酢酸エチル層を飽和の食塩水で洗ったのち、硫酸マグネンウムで乾燥し、得られた残彼に海塩酸30m2とエタソール50m2を加え的 4時間

1-ベンジル-2.8 -ジメチルピラゾロ [1.5 - b][1, 2, 4]トリアゾール(2) 1.6 g (7.1 mmol) を液体アンモニア中的 0.8 g の金属ナトリウムで最元し、目的とする 1H-2.8 -ジメチルピラゾロ [1.5 - b] [1.2.4] トリアゾール(3) 0.67 g (70%) を無色の結晶として得た。融点 274 ~ 275 ℃ (分解)

質量分析 138 (M°, 100%)

元素分析値 C(%) H(%) N(%)

埋論値 52.83 5.82 41.15

耕定億 52.85 8.02 41.01

核磁気共鳴スペクトル (CDC 1₃:ピリジンー d₅ = 1:1)

8 (ppm): 2.35(3H, s) 2.43(3H, s) 5.50

加熱量旋後、エタノールを除去し、酢酸エチルで 抽出した。通常の後処理を行い、シリカゲルカラ ムで精製し、 1ーベンジル体を 0.8g(14%)得 た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃)

8 (ppm): 0.88(3H, brt, J=~7)1.30(20 H,brs) 2.40(3H, s) 2.80(2H, t, J=7,5) 5.03 (2H, s)5.25(1H, s) 7.10 ~7.45(5H)

この 1-ベンジル体を液体アンモニア中ナトリウムで最元してアルコール以外の有機溶媒に無溶な例示化合物 5を約30%の収率で得た。触点 154~155 ℃

〈実施例 3〉 (例示化合物 是の合成)

$$(II) \longrightarrow \begin{matrix} C_0H_{1s} \\ N & \downarrow \\ N = CH_8 \end{matrix} \qquad \stackrel{6}{\sim}$$

n - ヘプタン酸 7.2g (55mmol) をジメチルホ

特別昭60-190779 (14)

ルムアミド (DMF) 15m2 に溶かし、その中にトリーュープロピルアミン 7.9g (55mmol) を加え、次にDMF 10m2 に溶かしたトリメチルアセチルクロリド 8.1 g (51mmol) を摘下して加えた。10分間室温で攪拌後、Nーアミノトリアゾリウムヨージド (Ⅱ) 5g (15.8mmol) とトリー nープロピルアミン11.3g (79mmol) を加え徐々に150 ℃に加熱し、その温度で約 5時間攪拌した。DMFとアミンを被圧留去後 2N 水酸化ナトリウム水溶液 100m2を加え、酢酸エチルにより 3間 抽出し、抽出液を水と飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウム上で乾燥した。ろ過後減圧萎縮し、残資をシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、(Ⅳ)(R_I =-CH₃, R₂ = -CH₂, ②, R₃ = -Cg H₁₃)

を 2.8 g (45%) 得た。

これを実施例 1の (C) (D) で示した方法により脱アシル化及び脱ペンジル化すると &を1.0g (88%) 得ることができた。 触点 105~110 ~0

ル体 0.2g(22%) が得られた。

核磁気共鳴スペクトル(CDCla)

δ (p p m) : 2.35(3H, s) 4.95(2H, s) 5.85 (1H, s) 7.05~7.50(8H) 7.80(2H, dd, J-9.0, 1.5)

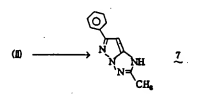
1-ベンジル体 0.2g (0.89mmol) を被体アンモニア中0.05gのナトリウムで避无し、目的とする 7を0.12g (87%) 得た。融点~190 で (分解)

(実施例 5) (例示化合物 8, 8の合成)

1.00g (32mmol) の (Ⅱ) を15m g の N - メチルピロリドンに加え、室観で撹拌し、これに無水メトキシカルボニルプロピオン酸2.93g とトリプロピルアミン 4.8m g とを順に加え、 130℃の油

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d₆) δ (ppm): 0.85(3H, brt, J=~7) 1.32 (8H, brs) 2.45(3H, s) 2.58(2H, t, J=7.5) 5.80(1H, s)

〈実施例 4〉 (併示化合物 7の合成)



(II) 1.0g (3.18mmol) を無水 DMFの 8 m & に溶かし、その溶液中に無水安息香酸 3.8g (15.8mmol) とトリー n ープロピルアミン 2.3g (15.8mmol) を加え、 130℃で24時間加熱提拌した。 DMFとトリー n ープロピルアミンを被圧留去後エタノール30m & 、濃塩酸10m & を加え 5日間加熱遺流した。エタノールと濃塩酸を減圧留去後、酢酸エチルで抽出し、乾燥、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィーで抽算すると 1-ベンジ

帯上で 3時間加熱した。冷却後酢酸エチルで希釈し、水で洗浄した(100mg×2)。酢酸エチル暦を無水磁酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、これにメタノール30mgと濃塩酸20mgを加え、 7時間加熱量液した。冷却後エタノールを被圧濃縮して除き、残雑を氷水 100mgに注ぎ、中和してpH7としたのち、酢酸エチルで抽出した(50mg×3)。酢酸エチル母を無水磁酸マグネシウムで乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラム(20g) で精製して8 0.18 g (17%) を抽状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDCla)

8 (PPm): 2.42(3H, s) 2.60~3.15(4H, m) 3.83(3H, s) 5.02(2H, s) 5.28(1H, s) 7.12~7.50(5H, m)

元素分析値 C (%) H (%) N (%)

理論値 84.41 8.08 18.78

実験値 84.22 8.30 18.55

このN-ベンジル体を上記と同様にナトリウム離 元して例示化合物 gを約80%の収率で得ることが できた。融点 120~122 ℃

(実施例 8) (例示化合物 L1, L2, L3, L4の合成)

$$\begin{array}{c} \text{HO-} \bigcirc \text{-SO}_{2} - \bigcirc \text{-OCHCNH-} \bigcirc \text{-(CH}_{2})_{3} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{N} \\ \text{N} = \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{4} \\ \text{O} \\ \text{N} = \\ \text{N} \\ \text{N} = \\$$

と適塩酸 $50 \, \text{m.} 2$ との混合溶板に溶解し、 $10 \, \text{p.} 10 \, \text{p$

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃)

8 (ppm): 2.03(2H, m) 2.44(3H, m) 2.58 ~ 2.85(4H, m) 5.02(2H, m) 5.20(1H, m) 7.04 ~ 7.40(7H, m) 8.04(2H, d, J=8.0)

イソプロピルアルコール80m 2 に 選元鉄 18 8 (0.32mol)、塩化アンモニウム 1.3 g (25 mmol)及び水 8m 2 を加えて激しく機搾しながら 遺液状態になるまで加熱した。これに濃塩酸 0.2 m 2 を加えて30分間加熱温液した。これに上配ニトロ体 18.0 g (47.8mol)を20分間かけて少しず

8.5 g (30mmol) の (II) と85g (150mmol) の無水 4- (P-ニトロフェニル) 酪酸及び57mg (300mmol) のトリプロピルアミンを 150mg のDMFに溶解した。この混合物を撹拌下、 130での抽帯上で 4時間、続いて 140での油料上で 2時間、さらに 180での油料上で 6時間加熱した。DMFを減圧下に留去したのち酢酸エチルに溶解し、この酢酸エチル溶液を 2N NaOH水溶液で洗浄(2回) した。酢酸エチル層を無水磁酸マグネシウム上で乾燥したのち、濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル 800g , 浴山液ヘキサン:酢酸エチル=2:1 ~1:1)にかけ、7.8 g (45%)の (IV) (R1 = - CH3。R2 = - CH2

R₃ =-(CH₂)₃ C₈ H₄-NO₂)を得た。 核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃) 5 (ppm): 2.40(3H, s) 1.8 ~3.3(12H, m) 5.80(2H, s) 7.0~7.4(9H, m) 8.1(4H,

7.8 g (13mmol) の (TV) をEtOH 150m g

つ加え、さらに 1時間加熱量洗した。セライトで
ろ過し、セライトをエタノールでよく洗浄した。
ろ液を濃縮したのち俳酸エチルに溶解し、これを
水洗したのち、無水硫酸マグネンウム上で乾燥した。 装縮して租生成物アニリン体((IX)のR3
= 〈 $(CH_2)_3 C_8H_4 NH_2$) (15.8g) を得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

8 (ppm): 1.95(2H, m) 2.38(3H, s) 2.40
~ 2.76(4H, m) 3.36(2H, br) 4.97(2H, s)
5.20(1H, s) 6.53(2H, m) 6.91(2H, m) 7.00
~ 7.38(5H, m)

このアニリン体15.8g(45.7mmol)を温液状態の液体アンモニア 200m & に加え攪拌した。これに金属ナトリウム 2.8g(0.11mol)を少しずつ加えた。これに塩化アンモニウムを少しずつ加えたのちー夜放置してアンモニアを除去した。残盗を2N HCl水溶液に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。水層をアンモニア水で中和して、析出した沈殿を3取した。沈殿を水で、つづいてアセト

ニトリルで洗浄ののち乾燥してほとんど純粋な 11 7.8g(88%)を得た。融点 198~203 ℃ 核磁気共鳴スペクトル

(CDC1₃ + DMSO-d₆)

δ (ppm): 1.88(2H, br, quintet, J=~7)

2.41 (3H, s) 2.3~2.8(4H) 5.42(1H, s) 6.56

(2H, d, J=8.5) 8.80(2H, d, J=8.5)

黄金分析スペクトル

255 (M* , 20%) 136 (100) , 119(80)

赤外線吸収スペクトル(KBr)

11 3.00g (11.7smol) をアセトニトリル50m 2に加え、これにN・N・ジメチルアセトアミド25m 2 を加えて優拌下避液状態になるまで加熱した。これに酸クロリド (◎-CH₂ O -◎-SO₂-◎-OCH (n-C₁₀H₂₁) COCl) 7.19g (12.8smol) のアセトニトリル溶液 (20m 2) を20分間で摘下し、さらに20分間量液した。さらに上記酸クロリド0.72g (0.13smol) の

3340, 1805, 1507, 1380, 1270 c m -1

これを80気圧の水素雰囲気下、80℃で 3時間 優搾した。 冷却検、触媒をろ過して除きろ核を譲縮した。 シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル90g,溶出液クロロホルム: メタノール= $1:0\sim30:1$) に供し、 2.7g (92%) の13を関体として得た。

4.25g(8.20mmol)の[3とTHF50m&とをジクロロメタン 100m&に加え、宏温で微弁して派解した。これに 785mg(5.85mmol)のドークロロコハク酸イミドを加え、15分間窓温で展拌した。水で洗浄(150m&×2)ののち無水磁酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル 100g, 浴出液クロロホルム:メタノール=50:1~30:1)に付し14 4.04g(80%)を固体として得た。

質量分析 (FD) 722, 721, 720 (9:7:8) 220(b.p) アセトニトリル溶液(10m 2)を10分間で満下したのち、30分間温液を続けた。冷却後、水 500m 2 に住ぎ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル唇を無水破酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル300g。溶出液クロロホルム:メタノール=80:1)に供し、7.25g(80%)の12(固体)を得た。

元素分析値C (%) H (%) N (%) S (%)
理論値 88.85 6.88 8.02 4.13
測定値 68.88 6.80 8.80 4.07
質量分析 (FD) 776 (M⁺, b.p)
核磁気共鳴スペクトル (CDC i₃)
8 (ppm): 0.88(3H, brt, J=7) 1.0~2.2
(20H, a) 2.38(3H, a) 2.5~2.8(4H, a) 4.88
(iH, brt, J=6) 5.05(2H, z)5.45(iH, a) 8.8
~7.4(13H, m) 7.7 ~7.8(4H, m) 8.17(1H, a)
11.8(1H, br)
3.3 g (4.3 mmol) のペンジル体12をTHF80

皿 & に溶かし、10% P d / C 0.86 g を加えた。

〈実施例 7〉 (例示化合物15,18の合成)

<u>u</u> ———

11, 1.78 g (7.00 mol) と N , N - ジメチルア ミド 15 m 2 を アセトニトリル 30 m 2 に加え、避旋 状態に なるまで加熱機件した。これに酸クロリド $((t-C_5H_{11})_2C_6H_3OCH(n-C_4H_9)COCl)$

2.83g (7.70mmol) のアセトニトリル溶液 (10mg) を15分間かけて満下し、さらに30分間温液を続けた。冷却後、水 300mgに注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル100 g、溶出液クロマトグラフィー (シリカゲル100 g、溶出液クロロホルム:メタノール70:1) で分取し、15を3.12g (78%) 固体として得た。

元素分析值 C (%) H (%) N (%)

理論値 73.81 8.77 11.85

測定値 73.84 8.85 11.83

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

8 (ppm): 0.50~1.00(7H, m) 1.00~2.18
(28H, m) 2.44(3H, m) 2.48 ~ 2.80(4H, m)
4.66(1H, t, J-6.0) 5.44(1H, m) 6.80 ~ 7.34
(8H, m) 7.84(1H, d, J-8.0) 7.87(1H, br.

3.10g (5.28mmoi) の15とTHF50m & とをジ クロロメタン 100m & に加え、窓温で機幹して溶 解した。これにN-クロロコハク酸イミド 708mg

(実施例 8) (例示化合物21, 22, 17の合成)

$$\underbrace{15} \longrightarrow \underbrace{21} \longrightarrow \underbrace{22} \longrightarrow$$

2.83 g (5.00mmol) の15を25m2の m 酸に加え 強温で機体した。これに重硝酸イソアミル 586mg (5.00mmol) を調下し、さらに 1時間機作した。 これを、水 300m2にゆっくり加え、析出した沈 酸をろ取し、水洗した。被圧下に乾燥し、 7ーニ トロソ体21 2.85 g (88%) を固体として得た。 融点 約85℃

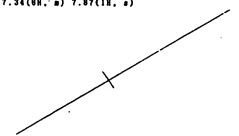
2.85g (4.63mmoi) の 7-ニトロソ体21をエタ ノール50m 2 に溶解し、窒素雰囲気下で超流状態 まで加熱した。 これに、塩化第一スズ4.38g (5.28mmol)を加え、さらに10分間標拌した。水 沈(150m 2 × 2) ののち、無水磁酸マグネシウ ム上で乾燥した。濃縮後アセトニトリルを加えて 結晶化し、一度加熱電液した。冷却後、ろ取し、 アセトニトリルで洗浄したのち乾燥し、18を 2.4 g (73%) 固体として得た。

元素分析値C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論領 89.71 8.12 11.29 5.72

測定値 88.38 8.21 · 11.25 5.78 核磁気共鳴スペクトル(CDCla)

8 (ppm): 0.48~1.00(7H, m) 1.08~2.18
(28H, m) 2.45(3H, m) 2.48 ~2.82(4H, m)
4.67(1H, t, J=6.0) 8.85(1H, d, J=8.5) 8.91
~7.34(6H, m) 7.87(1H, a)



(23.1mmol) の義塩酸溶液 (10m &) を10分間かけて満下した。さらに30分間最液を続けたのち、 冷却した。これを水 150m & に住ぎ、酢酸モチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネンウム上で乾燥したのち濃縮乾固した。こうして 7-フェノ体22とスズとの動体を得た。

遊離の22は塩基で処理することにより得ることができるが、空気酸化されやすい。ここでは、輸体のまま次の反応に使用した。

この 7-アミノ体22をピリジン25mgに溶解し、窒素気液下に水冷しながら機拌した。これに酸クロリド [H (CF2) 8 COC!] 2.15g (4.63mmol)を満下し、さらに 1時間機拌した。これを水 250mgに住ぎ酢酸エチルで抽出した。

酢酸エチル層を 2N塩酸で洗浄ののち水で洗浄した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル 150g,溶出液クロロホルム:メタノール=100:1)で分取して、溶出液を濃縮乾固し、17 3.43g (72%)を得た。

手統 補正 書 (自発)

昭和59年10月20日

特許庁長官 志 贺 学 殿

 事件の表示 昭和59年特許顧繁45601号

2.発明の名称

ピラゾロ [1 , 5 - b] [1 , 2 , 4] トリアゾール誘導体の製造方法

3 . 補正をする者

事件との関係 特許出職人 住所 神奈川県南足柄市中昭210番地 名称 (520) 京士写真フィルム株式会社 代表名 大 西 賞

4. 代理人

住所 東京都権区新橋2丁目14番6号 長久保ビル2階

電話 東京 03 (591) 7387 氏名 (7643) 弁理士 飯 田 敏 圭

- 5 . 補正命令の日付 自発
- 6.補正により増加する発明の数。 0

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃) 8 (ppm): 0.52~1.01(7H, m) 1.02~2.15 (26H, m) 2.42(3H, s) 2.46 ~ 2.78(4H, m) 4.60(1H, t, J=8.0) 8.30(1H, tt, J=51.0, 5.0) 7.45(1H, d, J=8.5) 8.85~7.38(8H, m) 8.80(1H, brs) 10.0(1H, brs) 10.3(1H, brs)

特許出願人 富士写真フィルム株式会社 代理人 弁理士 版 旧 敏 ギ

7 . 補正の対象 明都書の「特許請求の範囲の 欄」及び「発明の詳細な説明の 概:

8. 補正の内容

- (1)明細書の「特許請求の範囲」の項の記蔵を 別紙の造り補正する。
- (2)明維書の「発明の詳細な説明」の傷の記載 を下記の通り補正する。
 - 1) 第12ページ14行目の「CH₃SO₄G_」

2) 第13ページ1行目の「トリアゾーメル」を「トリアゾール」と補正する。

質が

17 17

特許請求の範囲

(1) 一般式

(式中、R₁ は水素以子、アルキル菌、微袋アルキル菌、アリール黒又は微袋アリール菌を示し、R₂ はアルキル菌、及袋アルキル菌、アリール菌又は 競袋アリール 着を示し、 X は酸根を示す。)

で表わされるN~アミノトリアゾリウム塩と一般 式

(R₃ CO)₂ O又は(CH₃)₃ CCOCR₃

(式中Rg は水業原子、アルキル塔、アリール族 又は観換アリール基を示す。) で変わされる酸無水物とを<u>期</u>化縮合させて、一般

(式中、 \mathbf{R}_1 、 \mathbf{R}_2 及び \mathbf{R}_3 は崩乱と同じ意味をもつ。)

で疲わされる 7-アシル化ピラゾロ [1.5-b] [1.2.4] トリアゾールを得ることを特徴とするピラゾロ [1.5-b] [1.2.4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(2) 一般式

(式中、R₁ は水素原子、アルキル店、凝換アル キル店、アリール店又は最換アリール羔を示し、

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般

(R₃ CO)₂ O 又は(CH₃)₃CCOCR₃ i i o O

(式中R₃ は水素 顕子、アルキル落、殺換アルキル落、アリール 萬又は最換アリール 悲をポナ。)

で表わされる酸無水物とを異化縮合させて、 一般 式

(式中、R₁、R₂及びR₃は前配と同じ意味を

R ₂ はアルキル基、置換アルキル基、アリール基 又は最換アリール基を示す。) で変わされるトリアゾール化合物をN-アミノ化

して前尼一般式

(式中、 R_1 及び R_2 は前記と同じ意味をもつ。 Xは酸根を示す。)

で表されるN-アミノトリアゾリウム塩を得る特 許請求の範囲部 1項配載のピラゾロ [1,5- b] [1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

67.

(3) 一般式

で扱わされる 7-アシル化ピラゾロ [1.5-b]
[1.2, (] トリアゾールを得、これを脱アシル化 後、最元して離脱茲Yを導入して、一般式

(式中、 R₁ 及び R₃ は前記と同じ意味をもち、 Y は 水 素 原子 また は カップリング 離脱基を表わ ナ。)

で扱わされるピラゾロ [1, 5- b][1, 2, 4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ [1,5- b][1, 2, 4]トリアゾール誘導体の製造方法。